. . <del>)</del>

(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-25398

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

(51)Int.Cl.<sup>4</sup> C 0 8 G 64/06

F I

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

(21)出魔番号

特頭平4-179793

(71)出顧人 000215888

帝人化成株式会社

東京都港区西新橋1丁目6番21号

(22)出顧日

平成4年(1992)7月7日

(72)発明者 竹本 英海

東京都港区西新館1丁目6番21号 帝人化

成株式会社内

(72)発明者 徳田 俊正

東京都港区西新橋1丁目6番21号 帝人化

成株式会社内

(74)代型人 弁理士 前田 純博

# (64)【発明の名称】 高屈折率低複屈折性ポリカーポネート樹脂

## (57)【要約】

【構成】 9.9-ビス (4-オキシフェニレン) フルオレン構造単位を、41~95単位含有し、光弾性定数が50×10<sup>-13</sup> cm² / dyne以下で且つ比粘度が0.19以上である高屈折率定複屈折性ポリカーボネート樹脂。

. 1

特開平6-25398

(2)

\*【化1】

【松許請求の範囲】

下記一般式[1] 【請求項1】

「式中R1 ~R4 は水素原子、ハロゲン原子、フェニル っていてもよい。〕で安される構成単位及び下記一般式 [2]

7

[化2]

[式中Wは単結合、アルキリデン基、シクロアルキリデ ン基、フェニル基置換アルキリデン基、スルホン基、ス ルフィド基又はオキシド基であり、Rs 及びRsは水素 20 原子、ハロゲン原子、フェニル基、炭素数1~3のアル キル基であって、同一又は異なっていてもよく、m及び nは失々1~4の整数である。]で表される構成単位か らなり、一般式 [1] で表される構造単位を41~95 モル%含有し、光弾性定数が50×10<sup>-13</sup> cm² /dyne 以下で且つ0.7gを100mlの塩化メチレンに溶解し 20℃で測定した比粘度が0、19以上である高屈折 率、低複屈折性ポリカーポネート樹脂。

## 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、屈折半及び複屈折の改 善されたポリカーボネート樹脂に関する。 更に詳しく は、特定量の9、9-ビス(4-オキシフェニレン)フ ルオレン構造単位を有する高層折率、低複層折性で且つ 透明性に優れるポリカーポネート樹脂に関する。このよ うな樹脂はその特性を生かしCDピックアップレンズ、 フレネルレンズのような光学レンズ、プロジェクション テレビ用スクリーン、位相差フィルムのようなフィル ム、ディスク用の素材として極めて有用なものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来、2,2-ビス(4-ヒドロキシブ ェニル) プロパンにカーポネート前駆体物質を反応させ て得られるポリカーボネート樹脂は透明性、耐熱性、機※

※舷的特性、寸法安定性が優れているがゆえにエンジニア 苏、炭素数1~3のアルキル基であって、同一又は異な *10* リングプラスチックとして多くの分野に広く使用されて いる。特に透明性に優れることから光学材料としての用 途も多い。しかしながら、かかるポリカーポネート樹脂 は光学材料としては複屈折が大きいという軽点を有して

2

## [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、ポリカー ポネート樹脂の透明性を掛なわず高屈折率で且つ低複風 折性のポリカーボネート樹脂を提供することを目的とす

【0004】本発明者は、この目的を達成せんとして鋭 意検討を重ねた結果、9,9-ビス(4-オキシフェニ レン) フルオレン構造単位を特定割合導入したポリカー ポネート共産合体が上記目的を達成することを見出し、 本発明に到達した。

【0005】9、9ーピス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレンにカーボネート前駆体を反応させて得られる 芳香族ポリカーポネート樹脂は公知であり、このポリマ 一が高屈折率で耐熱性が良好なことも知られている。し かしながら、このホモポリマーを合成する際、溶剤に不 30 浴のゲル状物が多量に生成し、溶剤可溶成分の収率は高 々60~70%で実用性に乏しいものであった。また、 このものを溶融成形しようとした場合、溶融粘度が高す ぎて成形できないという問題があった。

【0006】しかるに、9,9-ピス(4-オキシフェ ニレン)フルオレン構造単位を特定量共宜合した芳香族 ポリカーボネート樹脂が、このような欠点を有しないば かりか、高屈折率で低後屈折性を示すことは驚くべきこ とである。

## [0007]

40 【課題を解決するための手段】本発明は、下記一般式 [1]

[0008]

【化3】

[0009] [式中R: ~R: は水素原子、ハロゲン原 50 子、フェニル基、炭素数1~3のアルキル基であって、

特別平6-25398

(3)

同一又は異なっていてもよい。] で表される構成単位及 び下記一般式 [2]

[0010] 【化4】

$$(R_5)_m (R_5)_n 0$$
  
-0- $(R_5)_m (R_5)_n 0$   
-0- $(R_5)_m (R_5)_n 0$ 

【0011】 [式中Wは単結合、アルキリデン基、シク ルホン基、スルフィド基又はオキシド基であり、Rs 及 びReは水素原子、ハロゲン原子、フェニル基、炭素数 1~3のアルキル基であって、同一又は異なっていても よく、m及びnは夫々1~4の整数である。] で表され る構成単位からなり、一般式 [1] で表される構造単位 を41~95モル%含有し、光弾性定数が50×10 -13 cm² /dyne以下で、且つり、7g を100mlの塩化 メチレンに溶解し20℃で測定した比粘度が0.19以 上である高屈折率、低複屈折性ポリカーポネート樹脂に 係わるものである。

【0012】本発明で対象とするのポリカーボネート樹 胎は、9、8ーピス(4ーヒドロキシフェニル)フルオ レン類と一種以上の他の二価フェノール化合物類と末端 **停止剤及びカーポネート前駆体物質の反応によって製造** される。 通常ホスゲンを使用する界面電縮合法、又は炭 酸ジェステルを使用するエステル交換反応によって製造 される。

【0013】9、9ービス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレン類としては、例えば9、9ーピス(4ーヒド ロキシフェニル) フルオレン、9、9ーピス(3ーメチ 30 ルー4ーヒドロキシフェニル) フルオレン、9,9ーピ ス (3-エチルー4-ヒドロキシフェニル) フルオレン 等があげられ、特に9、8-ビス(4-ヒドロキシフェ ニル) フルオレンが好ましい。

【0014】他の二価フェノールとしては例えばピス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、2, 2-ピス(4 --ヒドロキシフェニル) プロパン [通称ピスフェノール A]、2, 2-ピス(4-ヒドロキシー3-メチルフェ ニル) プロパン、4、4ーピス(4ーヒドロキシフェニ ル) ヘプタン、2、2-ピス(4-ヒドロキシー3、5 40 リ金属塩、アルカリ土類金属塩、第4級アンモニウム塩 ージクロロフェニル) プロパン、2, 2ーピス(4ーヒ ドロキシー3, 5ージブロモフェニル) プロパン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) オキサイド、ピス(3,5 -ジクロロー4-ヒドロキシフェニル) オキサイド、 4. 4' ージヒドロキシジフェニル、3, 3' ージクロ ロー4. 4' ージヒドロキシジフェニル、ピス (4ーヒ ドロキシフェニル) スルホン、ピス(3. 5ージメチル -4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ピス (4-ヒド ロキシフェニル)スルフィド、ピス(4-ヒドロキシフ ェニル) スルホキシド等があげられ、特にピスフェノー 50 に対し0.0001~1 重量%、好ましくは0.000

ルAが好ましい。末端停止剤としては例えばp-tertーブ チルフェノールのような一価フェノールが使用される。 使用量は使用する二価フェノールに対し、通常0.01 ~10モル%、好ましくは0.03~8モル%である。 【〇〇15】ホスゲンを使用する界面重縮合反応では、 通常酸結合剤の水溶液に9.9-ピス(4-ヒドロキシ フェニル) フルオレン類と他の二価フェノールを溶解 し、有機溶媒の存在下に反応させる。酸結合剤としては 例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ ロアルキリデン基、フェニル基置換アルキリデン基、ス 10 金属の水酸化物等が使用され、有機溶媒としては例えば 塩化メチレン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素 が使用される。反応は通常0~40℃、好ましくは20 ~30℃で10分~10時間程度で終了する。反応の進 行に伴い反応系のpHを10以上に保持することが好まし い。また、反応を促進させるために触媒を用いてもよ く、触媒としては例えばトリエチルアミン、テトラーロ ープチルアンモニウムプロマイド、テトラーュープチル ホスホニウムプロマイドのような三級アミン、四級アン モニウム化合物、四級ホスホニウム化合物等があげられ る。更に、必要に応じハイドロサルファイトのようなて 酸化防止剤を加えることもできる。

> 【0016】炭酸ジエステルを使用するエステル交換反 応では、不活性ガス雰囲気下9,9ーピス(4ーヒドロ キシフェニル)フルオレン類と他の二価フェノール化合 物を炭酸ジエステルと加熱しながら撹拌して生成するア ルコール又はフェノールを留出させることで行われる。 反応温度は生成するアルコール又はフェノールの沸点等 により異なるが、通常120~350℃の範囲である。 反応後期には系を減圧にして生成するアルコール又はフ ェノールの留出を容易にさせて反応を完結させる。炭酸 ジェステルとしては例えばジフェニルカーポネート、ジ ナフチルカーポネート、ピス (ジフェニル) カーボネー ト、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、ジ ブチルカーポネート等があげられる。これらのうち特に ジフェニルカーポネートが好ましい。

【0017】重合速度を速めるために重合触媒を使用す ることもでき、重合触媒としては水酸化ナトリウムや水 酸化カリウム等のアルカリ金属及びアルカリ土類金属の 水酸化物類、ホウ素やアルミニウムの水酸化物のアルカ 類、アルカリ金属及びアルカリ土類金属のアルコキシド 類、アルカリ金属及びアルカリ土類金属の有機酸塩類、 **亜鉛化合物類、ホウ素化合物類、ケイ素化合物類、ゲル** マニウム化合物類、有機スズ化合物、鉛化合物類、アン チモン化合物類、マンガン化合物類、チタン化合物類、 ジルコニウム化合物類等の通常エステル化反応、エステ ル交換反応に使用される触媒を使用することができる。 触媒は一種だけを用いても二種以上を組合わせて用いて もよい。これらの触媒の使用量は原料の二価フェノール , 3,

特開平6-25398

(4)

5~0. 5重量%の範囲で選ばれる。

【0018】ポリカーポネート樹脂の分子量は、濃度 0.7g /dlの塩化メチレン溶液にして20℃で測定し た比粘度で表して0.19以上、好ましくは0.26~ 0.45のものである。0.19未満のものでは得られ る成形品が脆くなるので適当でない。

【0019】本発明のポリカーポネート樹脂は、前配一 殷式 [1] で表される構造単位と一般式 [2] で表され る構造単位の含有率が前者41~95モル%に対し後者 位の含有率が41モル%未満では、複屈折が充分に低く ならず、95モル%を越えると複屈折は楽しく低減する が、透明性が悪くなる。

【0020】本発明のポリカーポネート樹脂には、必要 に応じて例えばトリフェニルフォスファイト、トリス (ノニルフェニル) フォスファイト、ジステアリルペン タエリスリトールジフォスファイト、ジフェニルハイド ロジェンフォスファイト、イルガノックス1076 [ス テアリルーβー (3, 5ージーtertープチルー4ーヒド ロキシフェニル)プロピオネート] 等のような安定剤、 例えば2- (2'-ヒドロキシー5'-メチルフェニ ル) ベンソトリアソール、2-(2'-ヒドロキシー 3', 5' -ジ-tert-アミルフェニル) ベンゾトリア ソール、2- (2'-ヒドロキシ-4'-オクトキシフ ェニル) ペンソトリアゾール、2-ヒドロキシー4ーオ クトキシベンソフェノン等のような耐候剤、着色剤、帯 超防止剤、雕型剤、滑剤等の添加剤を加えてもよい。ま た、本発明のポリカーポネート樹脂を成形するには射出 成形、押出成形、熱プレス成形等任意の方法が採用され るが、透明性を高くするためには流延法で製膜する方法 30 が最適である。以上のようにして得られる本発明のポリ カーポネート樹脂は高屈折率、低複屈折性で且つ優れた 透明性を示す。

#### [0021]

【実施例】以下に実施例をあげて本発明を更に説明す る。なお、実施例中の部及び%は特に断らない限り重量 部及び重員%である。また比粘度、全光線透過率、屈折 **| お及び光弾性係数は下記の方法で測定した。** 

【0022】比粘度:ポリマー0.7gを100mlの塩 化メチレンに溶解し、20℃で測定した。

全光線透過率: ASTM D-1003に準拠して日本館色 (株) 製Σ80により測定した。

紀折率:アタゴ (株) 製アッペ展折計により被長59 8. 3 nmのD線を用いて 2.5 ℃で測定した。

光弾性保数 (樹屈折性) : 30m×10m×100μm のフイルムを用い、理研計器(株)製光弾性測定装置 P A-150により測定した。

## [0023]

【実施例1】9、9ーピス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレン21.5部、ピスフェノールA2.47部、

48. 5%苛性ソーダ水溶液23. 8部及び蒸留水36 1部を撹拌器付き反応器に仕込み溶解した。これに填化 メチレン162部を加え、混合溶液が20℃になるよう に冷却し、ホスゲン10.0部を40分で吹込んだ。そ の後反応液にp-tertープチルフェノール0.108部を 塩化メチレンに溶解した溶液で加え、48.5%苛性ソ ーダ水溶液2.98部およびトリエチルアミン0.05 部を加えて2時間撹拌を続けて反応を終了した。 反応終 了後反応液から下層のポリカーポネートの塩化メチレン 59~5モル%である。一般式 [1] で表される構造単 10 溶液を分液し、この溶液を塩酸水溶液、蒸留水によって 洗浄した後、塩化メチレンを蒸発除去させてポリカーボ ネートパウダーを得た。得られたパウダーの比粘度は 0. 850であった。このパウダーを塩化メチレンに溶 解させてフイルムを製膜した。このものの全光線透過率 は89%、屈折率は1.636、光弾性係数は24×1 0-13 cm² /dyneであった。

#### [0024]

【実施例2】 9、 9ーピス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレンを19.0部及びピスフェノールAを4.1 20 1 部使用する以外は実施例1と同様にしてパウダーを得 た。このパウダーの比粘度は0.863であった。この パウダーを実施例 1 と同様に成形し評価したところ全光 線透過率は89%、紐折率は1、631、光弾性係数は 30×10<sup>-13</sup> cm² /dyneであった。

#### [0025]

【実施例3】9、9ーピス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレンを12.6部及びピスフェノールAを8.2 3部使用する以外は実施例1と同様にしてパウダーを得 た。このパウダーの比粘度は0.755であった。この パウダーを実施例1と同様に成形し評価したところ全光 線透過率は90%、屈折率は1.616、光弾性係数は 48×10<sup>-13</sup> cm² /dyneであった。

#### [0026]

【比較例1】9、9ーピス(4ーヒドロキシフェニル) フルオレンを2、53部及びピスフェノールAを14. 8部使用する以外は実施例1と同様にしてパウダーを得 た。このパウダーの比粘度は1.024であった。この パウダーを実施例 1 と同様に成形し評価したところ全光 放送過率は90%、屈折率は1.592、光弾性係数は 74×10⁻¹¹ cm² /dyneであった。

## [0027]

【比較例2】比粘度が0. 451のピスフェノールAポ リカーボネートパウダー [帝人化成(株) 製パンライト L-1260] を実施例1と同様に成形し評価したとこ ろ全光線透過率は90%、屈折率は1.589、光弾性 係数は83×10<sup>-13</sup> cm² /dyneであった。

## [0028]

【発明の効果】本発明のポリカーボネート樹脂は高屈折 率、低複屈折で且つ透明性にも優れるので光学レンズ、 50 フイルム、ディスク等の高屈折率、低複屈折性、透明性 a Sh

(5)

特開平6-2539.8

を要求される各種光学用途に極めて有用である。